# USE OF A TOCOPHEROL PHOSPHATE OR ONE OF ITS DERIVATIVES, FOR THE PREPARATION OF COSMETIC OR PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS AND COMPOSITIONS SO OBTAINED

Publication numb	er::W09302661	Also published as:	
Publication date: Inventor: Applicant: Classification:		卫 EP0597025 (A1)	
	A61K8/55; A61K8/00; A61K8/02; A61K8/14; A61K8/58; A61K8/67; A61K8/97; A61K9/06; A61K9/08; A61K3/1355; A61K3/1365; A61Q1/00; A61Q1/02; A61Q1/12; A61Q1/12; A61Q1/100; A61Q1/00; C07F9/655; A61K8/00; A61K8/02; A61K8/14; A61K8/30; A61K8/96; A61K9/06; A61K9/08; A61K3/1352; A61K3/1665; A61Q1/00; A61Q1/02; A61Q1/12; A61Q1/10; A61Q1/100; A61Q1/102; A61Q1/12; A61K7/06; A61K7/48; A61K9/127; A61K3/1665; C07F9/655; A61K8/67L; A61K3/1355; A61K3/1665; A61Q1/02; A61Q1/00; A61Q19/00; C07F9/655P60; PKW01992FR00748/19920730; A61Q1/02; A61Q1/00; A61Q19/00; A61Q1/02; A61Q1/00; A61Q1/0	Cited documents:    EP0236120   EP0376162   EP0288969   EP0288969   EP0332478   EP0332478	
	The second secon	Report a data error here	
Abstract of con Use of a tocopi	railable for WO9302661 responding document: FR2679904 herol phosphate, other than alpha-tocopherol phosphate, especi		
4 carbon atoms hydrogen atom particular, or R hydrogen atom hydrogen atom methyl radical. of pharmaceutica irritating potent	s having general formula (I) in which: R' is hydrogen atom, an al s, such as the methyl or ethyl radical in particular, R'O is a tocop n, an alkyl radical having from 1 to 4 carbon atoms, such as the n 'O is an oxyethylene chain, of formula (a) in which R4 and R5 at or a methyl radical, and n is an integer of 1 or over; R1, R2 and or a methyl radical, it being understood that R1, R2 and R3 can A represents the groups (b), or (c). The invention also concerns cally acceptable salts of said compound in the preparation of a cl, especially dermatological, composition characterized by having ial, or used in the prevention or treatment of allergic conditions, inflammatory asthma, or in the prevention or treatment of the ha	neryl radical; R" is a nethyl or ethyl radical in re independently a R3 are independently a not simultaneously be a the use of cosmetically or cosmetic or g a reduced allergizing or such as cutaneous allergy	
<u> </u>	Data supplied from the esp@cenet database - Worldw	ide	

'n.

## ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

- (51) Classification internationale des brevets 5: WO 93/02661 (11) Numéro de publication internationale: A61K 7/48, 7/06, 31/665 A1 (43) Date de publication internationale: A61K 9/127, C07F 9/655 18 février 1993 (18.02.93)
- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR92/00748 (74) Mandataires: PORTAL, Gérard etc.; Cabinet Beau de Loménie, 55, rue d'Amsterdam, F-75008 Paris (FR). (22) Date de dépôt international: 30 juillet 1992 (30.07.92)
- (81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IT, LU, MC, NL, SE). (30) Données relatives à la priorité: 91/09825 ler août 1991 (01.08.91) FR
- Publiée (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): LVMH RE-Avec rapport de recherche internationale. CHERCHE [FR/FR]; 48-50, rue de Seine, B.P. 79, F-

[FR/FR]; 5, place Charras, F-92400 Courbevoie (FR). MARECHAL, Christian [FR/FR]; 7, rue Charlot, F-

75003 Paris (FR).

Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont 92703 Colombes Cédex (FR). (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): MEYBECK, Alain [FR/FR]; Les Poissons, 20 ter, rue de Bezons, F-92400 Courbevoie (FR). DUMAS, Marc [FR/FR]; 54, rue de l'Industrie, F-92700 Colombes (FR). BONTE. Frédéric

- (54) Title: USE OF A TOCOPHEROL PHOSPHATE OR ONE OF ITS DERIVATIVES, FOR THE PREPARATION OF COSMETIC OR PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS AND COMPOSITIONS SO OBTAINED
- (54) Titre: UTILISATION D'UN PHOSPHATE DE TOCOPHEROL, OU DE L'UN DE SES DERIVES, POUR LA PREPA-RATION DE COMPOSITIONS COSMETIQUES OU PHARMACEUTIQUES ET COMPOSITIONS AINSI OB-**TENUES**

Use of a tocopherol phosphate, other than alpha-tocopherol phosphate, especially in its dl or d form, or one of its esters having general formula (I) in which: R' is hydrogen atom, an alkyl radical having from 1 to 4 carbon atoms, such as the methyl or ethyl radical in particular, R'O is a tocopheryl radical; R" is a hydrogen atom, an alkyl radical having from 1 to 4 carbon atoms, such as the methyl or ethyl radical in particular, or R"O is an oxyethylene chain, of formula (a) in which  $R_4$  and  $R_5$  are independently a hydrogen atom or a methyl radical, and n is an integer of 1 or over; R1, R2 and R3 are independently a hydrogen atom or a methyl radical, it being understood that R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> and R<sub>3</sub> cannot simultaneously be a methyl radical. A represents the groups (b), or (c). The invention also concerns the use of cosmetically or of pharmaceutically acceptable salts of said compound in the preparation of a cosmetic or pharmaceutical, especially dermatological, composition characterized by having a reduced allergizing or irritating potential, or used in the prevention or treatment of allergic conditions, such as cutane-

ous allergy or bronchial or inflammatory asthma, or in the prevention or treatment of the harmful effects of free radicals.

(57) Abrégé La présente invention concerne l'utilisation d'un phosphate de tocophérol, autre que le phosphate d'alpha-to-cophérol, notamment sous sa forme dl ou d, ou de l'un de ses esters, de formule générale (1) dans laquelle: R' représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, tel qu'en particulier le radical méthyle ou éthyle, R'O représente un radical tocophéryle; R'' représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, tel qu'un particulier le radical méthyle ou éthyle, ou R''O représente une chaîne oxyéthylénée, de formule (a) dans laquelle R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub> représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, et n représente un nombre entier supérieur ou égal à 1; R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> et R<sub>3</sub> représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, étant entendu que R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> et R<sub>3</sub> ne peuvent pas représenter simultanément un radical méthyle. A représente les groupes (b), ou (c) ou de l'un de ses sels, cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptables, pour la préparation d'une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, à potentiel allergisant ou irritant réduit, ou destiné à la prévention ou au traitement des manifestations allergiques, telles que l'allergie cutanée ou l'asthme bronchique, ou inflammatoire, ou à la prévention ou au traitement des effets nocifs des radicaux libres.

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Antriche	FI	Finlande	Ml.	Mali
		FR	France	MN	Mongolic
ΑU	Australic		Gabon	MR	Mauritanic
BB	Barbade	CA		MW	Malawi
BE	Belgique	GB	Royaume-Uni		
BF	Burkina Faso	CN	Guinée	NL	Pays-Bas
BG	Bulgarie	GR	Grèce	NO	Norvège
BJ	Béniu	HU	Hongrie	PL	Pologne
BR	Brésil	1E	Irland:	RO	Roumanic
		iT	Italie	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	-		SD	Soudan
CF	République Centraficaine	JP	Japon		
CG	Congo	КP	République populaire démocratique	SE	Suede
CH	Suisse		de Corée	SN	Sénégal
CI.	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	รย	Union soviétique
		LI	Liechtenstein	TD	Tchad
CM	Cameroun			TC	Togo
cs	Tchécoslovaquie	LK	Sri Lanka		Etats-Unis d'Amérique
DE	Allemagne	LU	Luxembourg	US	ERR-Our B Vincular
DK	Danemark	MC	Моласо		
5.0	Econor	MG	Madagascar		

10

15

25

30

Utilisation d'un phosphate de tocophérol, ou de l'un de ses dérivés, pour la préparation de compositions cosmétiques ou pharmaceutiques et compositions ainsi obtenues.

La présente invention concerne généralement l'utilisation d'un phosphate de tocophérol, ou de l'un de ses esters ou de ses sels, pour la préparation de compositions cosmétiques ou pharmaceutiques, notamment dermatologiques à activité anti-allergique, anti-inflammatoire ou destinés à la prévention ou au traitement des effets nocifs des radicaux libres, ainsi que les compositions cosmétiques ou pharmaceutiques, notamment dermatologiques à activité anti-allergique, anti-inflammatoire ou destinés à la prévention ou au traitement des effets nocifs des radicaux libres, l'incorporant.

On sait que la vitamine E a comme nom commun notamment l'alpha-tocophérol (voir Merck Index, 11<sup>ème</sup> édition, Référence 9 832, page 1 437).

L'alpha-tocophérol se trouve à l'état naturel dans de nombreuses plantes, habituellement avec d'autres composés tels que le bêta-tocophérol, le gamma-tocophérol ou le delta-tocophérol.

20 On sait également que les tocophérols se présentent sous les deux formes dl ou d.

L'alpha-tocophérol est essentiellement utilisé pour lutter contre les déficiences en vitamine E, ou comme facteur nutritionnel, notamment pour lutter contre la dégénéréscence musculaire.

Il est également utilisé comme anti-oxydant, mais à des doses très spécifiques.

On a également décrit des esters d'α-tocophérol, et en particulier le succinate, le nicotinate ou l'acétate (Merck Index,  $10^{\rm ème}$  édition, Références 9 832, 9 833, page 1 437). La synthèse de l'acétate d'alpha-tocophérol est également décrite dans le document US-A-2 723 278, celle d'autres esters est décrite dans le document J. Amer. Chem. Soc. (1943) 65, 918-924.

Le phosphate de dl-alpha-tocophérol est également connu, 5 (voir P. KARRER et al., Helv. Chim. Acta, (1940) 23 1137-8) ainsi que son action sur le métabolisme musculaire (voir J. Biol.

10

15

20

25

30

35

Chem. 1942, 146, pages 309-321). Un autre document décrit le rôle biologique d'anti-oxydant sur du tissu cérébral (Biol. anti-oxydants Trans., 1 st Conf., 1946, pages 61-62). Il a également été décrit une action anticoagulante par une action sur la polymérisation de la fibrine (Can. J. Biochem. and Physiol. 1959, 37, pages 501-505). Une action anti-microbienne in vitro sur B. Subtilis et S. Aureus a également été décrite (Naturwissenchaften 1960, 47, page 17).

Il a maintenant été découvert, de manière tout à fait surprenante et inattendue, que les phosphates de tocophérol autres que le phosphate d'alpha-tocophénol, notamment sous leur forme dl ou d, ou de l'un de leurs esters, ou de leurs sels possèdent une activité antiallergique, anti-inflammatoire, et antiradicalaire, ce qui permet de les utiliser avantageusement pour la préparation de compositions cosmétiques ou pharmaceutiques, notamment dermatologiques, à potentiel allergisant ou irritant réduit, ou destinées à la prévention à au traitement des manifestations allergiques, ou anti-inflammatoires, ou encore à la prévention ou au traitement des effets nocifs des radicaux libres.

Ainsi, la présente invention a pour but de résoudre le nouveau problème technique consistant en la fourniture d'une substance active présentant une bonne activité anti-allergique, notamment pour la prévention ou le traitement de l'allergie cutanée ou de l'asthme bronchique, ou anti-inflammatoire ou encore une activité préventive ou curative des effets nocifs des radicaux libres, en particulier par voie topique ou générale, en constituant ainsi un ingrédient actif précieux pour la préparation de compositions cosmétiques, ou pharmaceutiques, notamment dermatologiques.

La présente invention résout ce nouveau problème technique de manière satisfaisante, selon une solution particulièrement simple, utilisable à l'échelle industrielle.

Ainsi, selon un premier aspect, la présente invention couvre l'utilisation d'un phosphate de tocophérol, autre que le phosphate d'alpha-tocophérol, notamment sous sa forme dl ou d, ou de l'un de ses esters, de formule générale (I) suivante :

10

15

25

30

35

$$R_{2}$$
 $R_{3}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{5$ 

dans laquelle :

R' représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, tel qu'en particulier le radical méthyle ou éthyle, ou R'O représente un radical tocophéryle;

R" représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, tel qu'en particulier le radical méthyle ou éthyle, ou R"O représente une chaîne oxyéthylénée, de formule

 $^{R}_{14}$   $-(0-CH_2-CH)_{n}-OR_5$ , dans laquelle  $R_4$  et  $R_5$  représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, et n représente un nombre entier supérieur ou égal à 1 ;

 $R_1$ ,  $R_2$  et  $R_3$  représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un 20 radical méthyle, étant entendu que  $R_1$ ,  $R_2$  et  $R_3$  ne peuvent pas représenter simultanément un radical méthyle.

CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> A représente les groupes : -CH<sub>2</sub>-CH-, ou -CH=C-,

ou de l'un de ses sels, cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptables,

pour la préparation d'une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, à potentiel allergisant ou irritant réduit, ou destiné à la prévention ou au traitement des manifestations allergiques, telles que l'allergie cutanée ou l'asthme bronchique, ou inflammatoire, ou à la prévention ou au traitement des effets nocifs des radicaux libres.

Dans la formule précédente, les composés préférés sont le tocol ; le bêta-tocophérol ou 5,8-diméthyltocol ; le gamma-tocophérol ou 7,8-diméthyltocol ; le dzéta-2-tocophérol ou 5,7-diméthyltocol ; le delta-tocophérol ou 8-méthyltocol ; l'êta-tocophérol ou 7-méthyl-tocol ; le tocotriénol ; le dzéta-1-tocophérol ou

10

15

20

25

30

5,7,8-triméthyltocotrièn-3',7',11'-ol, l'epsilon-tocophérol ou 5,8-diméthyltocotrièn-3',7',11'-ol ; le gamma-tocotriénol ; et le delta-tocotriénol.

Suivant une variante de l'utilisation selon la présente invention, on utilise un mélange de phosphates de tocophérol(s), dont l'un au moins est autre que le phosphate d'alpha-tocophérol, ou de leurs esters ou de leurs sels, obtenu notamment par phosphatation d'un mélange de tocophérols extrait d'un plante, telle que le soja.

La fabrication des phosphates de tocophérol peut être réalisée à partir du procédé bien connu de fabrication du phosphate d'alpha-tocophérol. Un procédé de préparation du phosphate d'alpha-tocophérol ainsi que de ses sels est décrit dans le document JP-A-37-1737 de Tomoda Pharm. Manuf. Co. Limited auquel l'homme de l'art pourra se reporter.

Ainsi, les produits utilisés conformément à la présente invention seront des phosphates de tocophérol, autres que le phosphate d'alpha-tocophérol, ou leurs esters, ces produits pouvant se présenter sous forme de sels cosmétiquement ou pharmaceutiquement, notamment dermatologiques, acceptables, tels que par exemple des sels de métaux alcalins, notamment de sodium (sel monosodique ou disodique), ou alcalino-terreux, notamment de magnésium, ou encore des sels d'ammonium ou d'amines primaires, secondaires ou tertiaires tels qu'en particulier la diéthylamine, la diéthanolamine, la triéthylamine ou la triéthanolamine.

Dans la formule (I), les radicaux alkyles peuvent être à chaîne droite ou ramifiée.

Un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone est par exemple méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, de préférence méthyle ou éthyle.

Par radical tocophéryle, on entend désigner le radical de formule (II) suivante :

05

$$R_2$$
 $CH_2$ 
 $CH_2$ 

dans laquelle R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> et R<sub>3</sub> représentent indépendemment un atome d'hydrogène, un radical méthyle, et A représente les groupes :

15

20

25

30

lorsque R"O représente une chaîne oxyéthylénée, n sera généralement supérieur ou égal à 1, par exemple compris entre 2 et 50, de préférence entre 2 et 25 et en particulier égal à 2 ou 5.

Suivant un autre mode de réalisation avantageux, conforme à l'invention, on utilise un composé de formule I, tel que précédemment défini, de préférence à l'état de sel, sous forme de petites vésicules de type liposome obtenues par dispersion dudit composé ou dudit sel dans l'eau ou dans un milieu aqueux, tel qu'une solution tampon, notamment au moyen d'une agitation mécanique suivie d'une homogénéisation, par exemple à l'aide d'ultra-sons ou d'un homogénéiseur sous pression.

De préférence, on règle la taille de ces vésicules à une valeur comprise environ entre  $6.10^{-2}~\mu m$  et 2  $\mu m$ , en modifiant les paramètres de l'homogénéisation tels que l'énergie et la durée.

Suivant une variante avantageuse du précédent mode de réalisation, le milieu aqueux précité contient un agent biologiquement actif, ledit agent étant encapsulé au moins en partie après dispersion dans les vésicules précitées.

De préférence, l'agent actif précité est une substance 35 anti-allerqique, telle qu'un extrait de Scutellaria, comme par exemple un extrait de racine de Scutellaria Baicalensis Georgi décrit dans le document FR-A-2 628 317, ou une substance antiinflammatoire.

Selon un mode de réalisation avantageux de l'utilisation conforme à l'invention, la concentration en poids du composé de formule (I) précité, ou de l'un de ses sels, ou de leurs mélanges, est comprise entre 0,001 et 10 %, de préférence entre 0,01 % et 1 %, et de préférence encore entre 0,05 et 0,5 %, par rapport au poids total de la composition.

05

10

15

20

25

30

35

Selon un mode de réalisation actuellement préféré, le composé de formule (I) précité est le phosphate de delta-tocophérol. Les sels préférés sont les sels monosodiques et le sel disodique.

Les composés utilisés conformément à l'invention sont généralement disponibles dans le commerce et peuvent être notamment préparés en suivant des processus décrits dans la littérature, par exemple dans : Chem. Pharm. Bull, (1971), 19, (4), pages 687 à 695 ; Khim.-Pharm. Zh (1983), 17, (7), pages 840 à 844 ; Khim.-Pharm. Zh (1985), 19, (1), pages 75 à 77 ou encore dans les brevets US-2 457 932 ou JP-54-54 978.

La nomenclature des tocophérols et des composés dérivés a été décrite dans Européenne J. Biochem., (1982), 123, 473-475. La préparation du delta-tocophérol a été décrite dans J. Am. Chem. Soc. (1947), 69, pages 869-874. De même, la préparation des alpha, bêta et gamma-tocophérol naturel et les certains esters d'intérêt physiologique a été décrite dans J. Am. Chem. Soc., (1943), 65, pages 918-924. Le document GB-A-900 085 décrit encore un procédé de fabrication de delta-tocophérol. La synthèse de dzeta-1-tocophérol, d'epsilon-tocophérol et des tocotriénols est décrite dans le document Helvetica Chimica Acta (1963), 46, pages 2517-2526. La synthèse d'êta-tocophérol ou 7-méthyl-tocol est décrite dans le document Nature (1956), 177, pages 86-87. D'autres données sur les tocophérols se trouvent dans le Merck Index bien connu à l'homme de l'art.

Selon un deuxième aspect, la présente invention couvre une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, à potentiel allergisant ou irritant réduit, ou destinée

10

15

20

25

notamment à la prévention ou au traitement des manifestations allergiques telles que l'allergie cutanée ou l'asthme bronchique, ou inflammatoires, ou à la prévention ou au traitement des effets nocifs des radicaux libres, caractérisée en ce qu'elle comprend à titre d'ingrédient actif, au moins un composé de formule (I) ou l'un de ses sels cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptables tels que précédemment définis.

Selon une variante de réalisation, les compositions de l'invention comprennent à titre d'ingrédient actif un mélange de phosphates de tocophérol(s), dont l'un au moins est autre que le phosphate d'alpha-tocophérol, ou leurs esters, ou leurs sels, obtenus notamment par phosphatation d'un mélange de tocophérols extrait d'une plante, telle que le soja.

Selon un mode de réalisation avantageux, la composition cosmétique ou dermatologique comprend à titre d'ingrédient actif au moins un composé de formule (I) tel que précédemment défini, de préférence à l'état de sel, sous forme de petites vésicules de type liposome obtenues par dispersion dudit composé ou dudit sel dans l'eau ou dans un milieu aqueux tel qu'une solution tampon, notamment au moyen d'une agitation mécanique suivie d'une homogénéisation, par exemple à l'aide d'ultra-sons ou d'un homogénéiseur sous pression.

De préférence, on règle la taille de ces vésicules à une valeur comprise environ entre  $6.10^{-2}~\mu m$  et 2  $\mu m$ , en modifiant les paramètres de l'homogénéisation tels que l'énergie et la durée.

Suivant une variante avantageuse du précédent mode de réalisation, le milieu aqueux précité contient un agent biologiquement actif, ledit agent étant encapsulé au moins en partie après dispersion dans les vésicules précitées.

De préférence, l'agent actif précité est une substance anti-allergique, telle qu'un extrait de Scutellaria, comme par exemple un extrait de racine de Scutellaria Baicalensis Georgi décrit dans le document FR-A-2 628 317, ou une substance anti-inflammatoire.

Selon un autre mode de réalisation avantageux, lesdites compositions cosmétiques ou dermatologiques sont préparées en vue

30

35

10

15

20

25

30

de présenter un potentiel allergisant ou irritant réduit, ou d'être destinées à la prévention et au traitement des manifestations allergiques, telles que l'allergie cutanée ou l'asthme bronchique, ou inflammatoires, ou à la prévention ou au traitement des effets nocifs des radicaux libres.

La concentration en ingrédients actifs, dans ces compositions cosmétiques ou dermatologiques est telle que décrite précédemment pour l'utilisation.

Les compositions selon l'invention peuvent être formulées selon toute forme acceptable pour leur emploi en cosmétologie, dermatologie ou pharmacie. Il peut en particulier s'agir de crème préventive et curative des allergies cutanées, de crème anti-allergique calmante, d'huile calmante anti-allergique, de lotion anti-allergique préventive ou curative, de lotion alcoolique après-rasage pour calmer les irritations de la peau, de crème hypo-allergénique, de solution colloidale anti-asthmatique, ou encore de solution destinée à combattre les effets toxiques des radicaux super-oxydes qui se forment lors de la mise en oeuvre de techniques de réanimation avec l'oxygène.

Les compositions selon l'invention peuvent être également formulées sous forme de compositions de maquillage telles que fond de teint, rouge à lèvres, mascara, poudre teintée.

Selon un troisième aspect, la présente invention couvre un procédé pour diminuer le potentiel allergisant ou irritant d'une composition pharmaceutique, dermatologique ou cosmétique caractérisé en ce qu'il consiste à incorporer à ladite composition une quantité efficace d'au moins un composé de formule (I) ou d'au moins l'un de ses sels tels que précédemment définis.

Selon un mode de réalisation actuellement préféré, le composé de formule (I) précité est le phosphate de bêta, ou gamma, ou delta, ou dzéta 1 ou 2, ou êta, ou epsilon-tocophérol ou de gamma-tocotriénol ou de delta-tocotriénol ou de tocotriénol ou encore de tocol. Les sels préférés sont les sels monosodiques et le sel disodique.

Avantageusement, la concentration en composé de formule (I) ou son sel est telle que décrite précédemment pour l'utilisation.

Selon une variante de réalisation de ce procédé, on incorpore un mélange de phosphates de tocophérol, dont l'un au moins est autre que le phosphate d'alpha-tocophérol, ou de l'un de leurs sels ou esters, obtenus notamment par phosphatation d'un mélange de tocophérols extrait d'une plante telle que le soja.

05

10

15

20

25

30

35

Selon un quatrième aspect, la présente invention concerne encore un procédé de fabrication d'une composition cosmétique ou dermatologique, à potentiel allergisant ou irritant réduit, ou destinée en particulier à la prévention ou au traitement des manifestations allergiques, telles que l'allergie cutanée, ou inflammatoires, ou à la prévention ou au traitement des effets nocifs des radicaux libres, caractérisé en ce qu'il comprend l'incorporation d'au moins un composé de formule (I) ou de l'un de ses sels tels que précédemment définis dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou dermatologiquement acceptable.

Selon un cinquième aspect, la présente invention couvre encore un procédé de fabrication d'une composition pharmaceutique à potentiel allergisant ou irritant réduit, ou destinée à la prévention ou au traitement des manifestations allergiques telles que l'asthme bronchique, ou inflammatoires, ou à la prévention ou au traitement des effets nocifs des radicaux libres, caractérisé en ce qu'il comprend l'incorporation d'au moins un composé de formule (I) ou de l'un de ses sels tels que précédemment définis dans un excipient, véhicule ou support pharmaceutiquement acceptable.

L'incorporation du composé de formule I ou de l'un de ses sels dans ladite composition cosmétique, dermatologique ou pharmaceutique peut être effectuée selon différentes manières accessibles à l'homme de l'art, selon le type de formule désirée.

Suivant un mode avantageux de mise en oeuvre desdits procédés de fabrication, lorsque la composition comprend une phase aqueuse, le composé de formule (I) précité est dispersé, de préférence à l'état de sel tel que déjà défini, préalablement dans

10

15

20

25

35

de l'eau ou dans ladite phase aqueuse pour former de petites vésicules, et la dispersion ainsi obtenue est ensuite mélangée aux autres constituants éventuels de la composition.

Selon un sixième aspect, la présente invention couvre un procédé de prévention ou de traitement des manifestations allergiques, telles que l'allergie cutanée ou l'asthme bronchique, ou inflammatoires, ou de prévention ou de traitement des effets nocifs des radicaux libres, caractérisé en ce qu'il comprend l'administration par voie générale, ou par voie topique, sur les régions du corps à traiter, d'une quantité efficace d'au moins un composé de formule (I) ou l'un de ses sels tels que précédemment définis, incorporés dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement, dermatologiquement ou pharmaceutiquement acceptable.

Selon un septième aspect, la présente invention couvre encore à titre de produits nouveaux le monophosphate ou diphosphate de tocol, tocotriénol, d'epsilon-tocophérol, de dzéta 1 ou dzéta 2-tocophérol, d'êta-tocophérol, et le diphosphate de bêta, gamma ou delta-tocophérol, ainsi que leurs sels et esters.

L'invention sera maintenant illustrée en détail à l'aide de plusieurs exemples de réalisation donnés simplement à titre d'illustration et qui ne sauraient en aucune façon limiter la portée de l'invention.

Dans les exemples, les pourcentages sont donnés en poids sauf indication contraire.

#### Exemple 1

## a) Préparation du sel disodique de phosphate de delta-tocophérol

Le schéma réactionnel est le suivant :

1) POCL<sub>3</sub>, Et<sub>3</sub>N, -20°C, 4 h. 2) H<sub>2</sub>O, reflux, 3 h. 3) NaOH/MeOH

Dans un ballon de 500.ml muni d'une agitation magnétique, d'un thermomètre d'une ampoule de coulée et d'un ballon d'argon, on place 8,53 g (55,7 mmol) d'oxychlorure de phosphore dans 80 ml d'éther isopropylique préalablement distillé. On ajoute ensuite une solution de 20 g (49,6 mmol) de delta-tocophérol et de 9,04 g (89,3 mmol) de triéthylamine dans 200 ml d'éther isopropylique, à -20°C (l'addition dure environ 2 h). On laisse encore agiter pendant 2 h à **-**20<sup>0</sup>C puis on ajoute 20 ml d'eau en laissant la température remonter à la température ambiante. On chauffe ensuite à reflux pendant 3 h puis on refroidit. On soutire la phase aqueuse, évapore le milieu réactionnel au tiers de son volume, et on ajoute sous agitation une solution de 50 ml de soude méthanolique 10 %. On évapore le solvant et on lave la 'pâte jaunâtre obtenue avec 20 ml de méthanol refroidi à -20°C. La pâte est ensuite séchée à la pompe à palette à  $60^{\circ}$  pendant 12 h. On obtient ainsi 20,3 g (78 %) de sel disodique de delta-tocophérol.

Caractéristiques de l'échantillon ainsi obtenu :

20 RMN <sup>31</sup>-P (CDCl<sub>3</sub>)
5,9 ppm (monophosphate), -10,67 ppm (pyrophosphate)
Taux de sodium

% Na

calculé 8,73 %

25 trouvé 5,86 %.

05

10

15

30

### b) Préparation d'une solution de phosphate disodique de deltatocophérol

On pèse 0,8 g de poudre de phosphate disodique de deltatocophérol obtenu selon l'étape a) ci-dessus.

On verse cette poudre dans 96,2 g d'eau bidistillée, sous agitation que l'on poursuit pendant environ 2 heures.

On obtient ainsi la solution de phosphate disodique de delta-tocophérol.

10

.15

20

25

30

35

# c) Préparation d'une suspension de phosphate acide de deltatocophérol

On abaisse le pH de la solution obtenue à l'étape b) jusqu'à 7 sous agitation avec ajout d'environ 3 ml de HCl, D,5 N, puis on ajuste le pH à 6,0 sous agitation avec HCl D,1 N. A ce pH, le phosphate-tocophérol est alors sous forme acide.

On effectue ensuite une homogénéisation par ultrasons pendant 10 min à 150 W jusqu'à obtention d'une suspension limpide, donnant lieu à l'obtention de vésicules de type liposome de phosphate de tocophérol acide.

Dans le cas de volumes plus importants, on peut avantageusement utiliser un homogénéiseur sous pression, par exemple de type Manton-Gaulin à la pression de 500 bars environ.

On peut déterminer la dimension des vésicules de phosphate acide de delta-tocophérol ainsi obtenue par exemple au moyen d'un Autosizer 2C de la société MALVERN. Dans cet exemple, la taille moyenne mesurée est de l'ordre de 130 nm.

On observera également que l'on peut réaliser diverses dilutions en modifiant la quantité de composés ajoutés au départ ou en modifiant le volume de la solution de dispersion, ce qui constitue un procédé aisé de préparation de diverses concentrations en principe actif.

Dans l'exemple décrit, on a obtenu environ 100 g de suspension contenant environ 0,8 % de phosphate acide de deltatocophérol sous forme de vésicules de type liposome, de tailles sensiblement homogènes.

# d) Préparation d'une composition gélifiée de phosphate de deltatocophérol

La suspension homogénéisée obtenue précédemment à l'étape c) peut être gélifiée par mélange avec un gel, tel qu'un gel de polymère vinylique, en particulier commercialisé sous la dénomination commerciale Carbopol 8940.

D'une façon connue en soi, on peut préparer ce gel par exemple en dispersant 1 g de Carbopol 8940 dans 99 g d'eau en

présence d'un conservateur, puis, après gonflement, en neutralisant à pH 7,5, avec par exemple de la triéthanolamine.

Aux 100 g de suspension homogénéisée obtenue précédemment, on ajoute 100 g de ce gel, pour obtenir une composition gélifiée, dont la concentration en phosphate de delta-tocophérol est d'environ 0,4 %.

Des compositions gélifiées de concentrations variées en phosphate de delta-tocophérol peuvent être obtenues en suivant le procédé indiqué ci-dessus.

10

15

20

25

30

35

25

#### Exemple 2

#### Mise en évidence de l'inhibition de la phospholipase A; (ou PLA;)

On mesure l'inhibition de la phospholipase A<sub>2</sub> qui intervient dans la production des médiateurs de l'allergie et de l'inflammation, notamment dans la réaction inflammatoire des allergies cutanées, selon le protocole décrit par H. W. Tchang, I. Kudo, M. Tomita et K. Inoue dans J. Biol. Chem., 1987, 102, 147-154.

On isole la phospholipase A<sub>2</sub> de la cavité péritonéale de rat. La PLA<sub>2</sub> hydrolyse la liaison ester en position 2 du glycérol d'une phosphatidyléthanolamine, cette position étant occupée par un reste d'acide gras marqué au carbone 14. L'acide gras radio-actif libéré sera extrait puis dosé en scintillation liquide. En présence de l'inhibiteur de la PLA<sub>2</sub>, cette hydrolyse sera plus faible et l'on dosera donc moins d'acide gras libéré.

En pratique, on met la PLA<sub>2</sub> et le produit à tester dans un tampon Tris-HCl D,1 M, pH = 9, contenant 4 mmol de Ca<sup>++</sup> et on incube 20 min à 37°C sous agitation. Après ce temps de contact, on ajoute la phosphatidyléthanolamine marquée et on incube de nouveau 20 min à 37°C sous agitation pour permettre l'hydrolyse de ce substrat. On extrait alors, par du n-heptane, l'acide gras marqué libéré au cours de l'hydrolyse, celui-ci étant alors dosé en scintillation liquide. On détermine alors la concentration d'inhibition 50 (CI<sub>50</sub>), c'est-à-dire la concentration de produit à tester pour laquelle la quantité d'acide gras marqué

10

35

libéré est la moitié de celle que l'on obtient en absence de produit (témoin).

14

Ainsi, avec le sel disodique de phosphate de deltatocophérol préparé à l'étape b) de l'exemple 1, on obtient une CI<sub>50</sub> de 10 µg/ml. Cette concentration est faible et démontre une très bonne activité inhibitrice du sel disodique de phosphate de deltatocophérol.

Exemples de formules pharmaceutiques ou cosmétiques contenant du phosphate de vitamine E

#### Exemple 3

Crème préventive et curative des allergies cutanées.

	Composit	ion :	
15	A -	Cera bellina	5,00 g
		Silicone 200	1,50 g
		Squalane	5,00 g
		Myglyol 812	5,00 g
		Nylon 12 SP 500	3,00 g
20		ВНТ	0 <b>,0</b> 5 g
	в -	eau déminéralisée	49,56 g
		EDTA	0,10 g
		Propylène glycol	4,00 g
25	•	Carbopol® 1342	0,45 g
23		Triéthanolamine	0,54 g
		Dispersion de phosphate de	•
		delta-tocophérol	
		à 0,4 %, pH 6,6	25,00 g
30 .	с -	Germaben II	0,80 g

Mode opératoire : On chauffe le mélange A sous agitation, afin d'obtenir un mélange homogène. Pour préparer le mélange B, on disperse le Carbopo (R) 1342 dans la solution aqueuse contenant l'EDTA et le propylène glycol dans 49,56 g d'eau distillée, et on

neutralise avec la triéthanolamine. On ajoute ensuite la dispersion à 0,4 % (non gélifiée) de phosphate de delta-tocophérol obtrenue selon l'exemple 1.

On porte ensuite le mélange B à  $75^{\circ}$ C et on le maintient à cette température sous agitation pendant que l'on y ajoute le mélange A. On laisse refroidir à  $45^{\circ}$ C, puis on ajoute le Germaben IIP, et on laisse refroidir encore, sous agitation, jusqu'à température ambiante.

On obtient ainsi une crème.

10

05

#### Exemple 4

Crème anti-allergique calmante

#### Composition:

	the state of the s	
	A - Lécithine de soja	2,00 g
15	Huile végétale	8,50 g
	B - Eau déminéralisée	58,85 g
•	EDTA	0,10 g
	Glycérine	4,00 g
20	Carbopo (® 940	0,35 g
	Triéthanolamine	0,40 g
	Germaben II <sup>®</sup>	0,80 g
	C - Dispersion de phosphate	•
25	delta-tocophérol	
	à 0,4%, pH 6,6	25 <b>,</b> 00 g

Mode opératoire : On chauffe sous agitation l'huile végétale et la lécithine jusqu'à dissolution complète, et on laisse refroidir à température ambiante. Le mélange B est obtenuen dispersant le Carbopol® 940 dans le mélange eau+EDTA+glycérine. On neutralise le tout avec la triéthanolamine, puis on ajoute le Germaben II®.

On verse ensuite sous agitation le mélange A sur le mélange B. On homogénéise, puis on ajoute la dispersion obtenue comme à l'exemple 1. On homogénéise encore et on obtient ainsi une

crème utilisable matin et soir pour calmer les réactions allergiques cutanées en applications locales.

#### Exemple 5

05

10

15

20

25

30

Huile calmante anti-allergique

On dissout 0,1 g de poudre de phosphate de gammatocophérol disodique préparé selon une procédure similaire à celle de l'exemple 1, dans 99,9 g de trioctyle citrate sous agitation magnétique à  $70^{\circ}$ C pendant 8 h.

La solution huileuse ainsi obtenue peut être utilisée en applications locales, comme la crème de l'exemple 4.

#### Exemple 6

Lotion alcoolique après-rasage

Composition:

Phosphate de tocol	
disodique	0,2 g
Ethanol	40 g
Propylène glycol	0 <b>,</b> 5 g
Pantothénol	0,1 g
Excipient aqueux	
parfumé q.s.p.	100 g

Préparation : On dissout séparément le phosphate de tocol disodique, préparé selon une procédure similaire à celle de l'exemple 1, dans l'alcool absolu d'une part, et les autres constituants dans l'eau d'autre part. On mélange les deux solutions obtenues et on homogénéise le tout au moyen d'ultrasons.

Cette lotion permet de calmer les irritations dues au rasage, appelées couramment "feu du rasage".

#### Exemple 7

Lotion anti-allergique préventive ou curative.

#### Composition:

Dispersion du phosphate d'un mélange de tocophérols

extraits du soja, à 4 % en

phosphate de tocophérols 25,00 g

Ethanol 10,00 g

Propylène glycol 5,00 g

Excipient aqueux q.s.p. 100,00 g

10 La dispersion à 4 % en phosphate de tocophérols extraits du soja est préparée comme à l'exemple 1b) si ce n'est qu'elle est plus concentrée en phosphate de tocophérol.

Les constituants de la formule ci-dessus sont mélangés entre eux et homogénéisés au moyen d'ultrasons.

- 15

25

05

#### Exemple 8

Solution colloidale anti-asthmatique

Composition.

Dispersion à 4 % de phosphate

20 de dzéta 2-tocophérol 12,50 g

Excipient aqueux tamponné +

conservateur q.s.p. 100,00 g

La dispersion de phosphate de dzéta-2-tocophérol monosodique est préparée comme à l'exemple 1. On obtient après homogénéisation aux ultrasons une solution colloïdale que l'on incorpore ensuite à l'excipient tamponné.

Cette solution peut être utilisée en pulvérisation dans les voies respiratoires supérieures, notamment pour calmer les toux asthmatiformes.

#### 30 Exemple 9

Solution colloidale pour les techniques de réanimation.

#### Composition

Dispersion à 4 % de phosphate

d'epsilon-tocophérol 7,50 g

35 Excipient aqueux tamponné +

conservateur q.s.p. 100,00 g

15

20

Cette composition est préparée comme à l'exemple précédent.

Elle peut être utilisée pour combattre les effets toxiques des radicaux superoxydes qui se forment lors de la mise en oeuvre de techniques de réanimation avec l'oxygène. Elle est alors administrée en instillation intratrachéale, en même temps que l'administration du mélange gazeux.

#### Exemple 10

10 Fond de teint anti-allergique.

#### Composition

Phosphate de gamma-tocophérol

.. disodique

0,5 g

émulsion pigmentée pour fond de teint 99,5 g

On prépare cette composition en incorporant à la phase aqueuse de l'émulsion, le phosphate de tocophérol disodique préalablement dispersé dans l'eau. On procède ensuite de manière classique pour réaliser l'émulsion pigmentée.

Ce fond de teint minimise les risques de manifestations allergiques dûs à une matière première ou à une substance allergène venant au contact de la peau.

#### REVENDICATIONS

 Utilisation d'un phosphate de tocophérol autre que l'alpha-tocophérol, notamment sous sa forme dl ou d, ou de l'un de ses esters, de formule générale (I) suivante :

10

$$R_{2}$$
 $R_{3}$ 
 $CH_{3}$ 
 $CH_{2}+CH_{2}-A-CH_{2})_{3}-H$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 

15

20

35

05

dans laquelle :

R' représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, tel qu'en particulier le radical méthyle ou éthyle, R'O représente un radical tocophéryle;
R'' représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, tel qu'en particulier le radical méthyle ou éthyle, ou R''O représente une chaîne oxyéthylénée, de formule

-(O-CH<sub>2</sub>-CH)<sub>n</sub>-OR<sub>5</sub> dans laquelle R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub> représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, et n représente un nombre entier supérieur ou égal à 1;

R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> et R<sub>3</sub> représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, étant entendu que R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> et R<sub>3</sub> ne peuvent pas représenter simultanément un radical méthyle.

CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub>
A représente les groupes : -CH<sub>2</sub>-CH-, ou -CH=C-,
ou de l'un de ses sels, cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptables, pour la préparation d'une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, à potentiel allergisant ou
irritant réduit, ou destiné à la prévention ou au traitement des

manifestations allergiques, telles que l'allergie cutanée ou l'asthme bronchique, ou inflammatoire, ou à la prévention ou au traitement des effets nocifs des radicaux libres.

- 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le composé de formule (I) précité est le phosphate de tocol, de bêta-tocophérol ou 5,8-diméthyltocol ; gama-tocophérol ou 7,8-diméthyltocol ; dzéta 1,2-tocophérol ou 5,7-diméthyltocol ; delta-tocophérol ou 8-méthyltocol ; êta-tocophérol ou 7-méthyltocol ; le tocotriénol, dzéta 1-tocophérol ou 5,7,8-triméthyltocotriène-3',7',11'-ol ; epsilon-tocophérol ou 5,8-diméthyltocotriène-3',7',11'-ol ; ou gamma-tocotriénol ou delta-tocotriénol.
  - 3. Utilisation selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce qu'il s'agit d'un mélange de phosphates de tocophérol(s), dont l'un au moins est autre que le phosphate d'alpha-tocophérol, ou de leurs esters ou de leurs sels, obtenu notamment par phosphatation d'un mélange de tocophérols extrait d'une plante telle que le soja.

15

20

25

- 4. Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 3 d'un composé de formule (I), tel que précédemment défini, de préférence à l'état de sel, sous forme de petites vésicules de type liposome obtenues par dispersion dudit composé ou dudit sel dans l'eau ou dans un milieu aqueux tel qu'une solution tampon.
- 5. Utilisation selon la revendication 4, caractérisée en ce que la taille des vésicules est comprise environ entre  $6.10^{-2}~\mu m$  et  $2~\mu m$ .
- 6. Utilisation selon l'une des revendications 4 ou 5, caractérisée en ce que le milieu aqueux précité contient un agent biologiquement actif, ledit agent étant encapsulé au moins en partie après dispersion dans les vésicules précitées.
- 7. Utilisation selon la revendication 6, caractérisée en ce que l'agent biologiquement actif est une substance anti-allergique, telle qu'un extrait de Scutellaria comme par exemple un extrait de racine de Scutellaria Baicalensis Georgi, ou une substance antiinflammatoire.
- 35 8. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que la concentration en poids du composé de formule

(I) précitée, ou de l'un de ses sels, ou de leurs mélanges est comprise entre 0,001 et 10 %, de préférence entre 0,01 % et 1 %, et de préférence encore entre 0,05 % et 0,5 %, par rapport au poids total de la composition.

05 Utilisation selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée en ce que le sel du composé de formule (I) précitée est un sel monosodique ou le sel disodique.

Composition cosmétique ou pharmaceutique, dermatologique, à potentiel allergisant ou irritant réduit, ou destinée notamment à la prévention ou au traitement des manifestations allergiques telles que l'allergie cutanée ou l'asthme bronchique, ou inflammatoires, ou à la prévention ou au traitement des effets nocifs des radicaux libres, caractérisée en ce qu'elle comprend une quantité efficace d'un phosphate de tocophérol, autre que le phosphate d'alpha-tocophérol, notamment sous sa forme dl ou d, ou de l'un de ses esters, de formule générale (I) suivante :

20

$$R_{2}$$
 $R_{3}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{4}$ 

10

15

dans laquelle :

R' représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de 1 à 30 4 atomes de carbone, tel qu'en particulier le radical méthyle ou éthyle, R'O représente un radical tocophéryle;

R" représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, tel qu'en particulier le radical méthyle ou éthyle, ou R'O représente une chaîne oxyéthylénée, de formule

35  $^{R}_{14}$  -(0-CH<sub>2</sub>-CH)  $_{n}$ -OR<sub>5</sub> dans laquelle  $^{R}_{4}$  et  $^{R}_{5}$  représentent indépendamment

35

un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, et n représente un nombre entier supérieur ou égal à 1 ;

 $R_1$ ,  $R_2$  et  $R_3$  représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, étant entendu que  $R_1$ ,  $R_2$  et  $R_3$  ne peuvent pas représenter simultanément un radical méthyle,

CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub>
A représente les groupes : -CH<sub>2</sub>-CH-, ou -CH=C-,
ou de l'un de ses sels, cosmétiquement ou pharmaceutiquement accep-

- 10 11. Composition selon la revendication 10, caractérisée en ce que le composé de formule (I) précité est le phosphate de tocol, de bêta-tocophérol ou 5,8-diméthyltocol ; gama-tocophérol ou 7,8-diméthyltocol ; dzéta 1,2-tocophérol ou 5,7-diméthyltocol ; delta-tocophérol ou 8-méthyltocol ; êta-tocophérol ou 7-méthyltocol ; le tocotriénol,dzéta 1-tocophérol ou 5,7,8-triméthyltocotriène-3',7',-11'-ol ; epsilon-tocophérol ou 5,8-diméthyltocotriène-3',7',11'-ol ; ou gamma-tocotriénol ou delta-tocotriénol.
- 12. Composition selon la revendication 10 ou 11, caractérisée en ce qu'il s'agit d'un mélange de phosphates de tocophérol(s), dont l'un au moins est autre que le phosphate d'alpha-tocophérol, ou de leurs esters ou de leurs sels, obtenus notamment par phosphatation d'un mélange de tocophérols extrait d'une plante telle que le soja.
- 13. Composition selon la revendication 10, 11 ou 12, caracté25 risée en ce qu'elle comprend une quantité efficace d'un composé de
  formule (I) tel que précédemment défini, de préférence à l'état de
  sel, sous forme de petites vésicules de type liposome obtenues par
  dispersion dudit composé ou dudit sel dans l'eau ou dans un milieu
  aqueux tel qu'une solution tampon.
- 30 14. Composition selon la revendication 13, caractérisée en ce que la taille des vésicules est comprise environ entre  $6.10^{-2}$   $\mu m$  et 2  $\mu m$ .
  - 15. Composition selon l'une des revendications 10 à 14, caractérisée en ce que le milieu aqueux précité contient un agent biologiquement actif, ledit agent étant encapsulé au moins en partie après dispersion dans les vésicules précitées.

16. Composition selon la revendication 15, caractérisée en ce que l'agent biologiquement actif est une substance anti-allergique, telle qu'un extrait de Scutellaria comme par exemple un extrait de racine de Scutellaria Baicalensis Georgi, ou une substance anti-inflammatoire.

05

10

- 17. Composition selon l'une des revendications 10 à 16, caractérisée en ce que la concentration en poids du composé de formule (I) précitée, ou de l'un de ses sels, est comprise entre 0,001 et 10 %, de préférence entre 0,01 % et 1 %, et de préférence encore entre 0,05 % et 0,5 %, par rapport au poids total de la composition.
- 18. Composition selon l'une des revendications 10 à 15, caractérisée en ce que le sel du composé de formule (I) précitée est un sel monosodique ou le sel disodique.
- 19. Procédé pour diminuer le potentiel allergisant ou irritant d'une composition cosmétique ou phamaceutique, notamment dermatologique, caractérisé en ce qu'il consiste à incorporer à ladite composition une quantité efficace d'au moins un phosphate de tocophérol, autre que le phosphate d'alpha-tocophérol, notamment sous sa forme dl ou d, ou de l'un de ses esters, de formule générale (I) suivante :

dans laquelle :

R' représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, tel qu'en particulier le radical méthyle ou éthyle, R'O représente un radical tocophéryle;

OS R'' représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone, tel qu'en particulier le radical méthyle ou éthyle, ou R''O représente une chaîne oxyéthylénée, de formule

R4 -(0-CH<sub>2</sub>-CH)<sub>n</sub>-OR<sub>5</sub> dans laquelle R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub> représentent indépendamment 10 un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, et n représente un nombre entier supérieur ou égal à 1 ;

 $R_1$ ,  $R_2$  et  $R_3$  représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, étant entendu que  $R_1$ ,  $R_2$  et  $R_3$  ne peuvent pas représenter simultanément un radical méthyle.

15

CH<sub>3</sub>

A représente les groupes : -CH<sub>2</sub>-CH-, ou -CH=C-,
ou de l'un de ses sels, cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptables.

- 20. Procédé selon la revendication 19, caractérisé en ce que le composé de formule (I) précité est le phosphate de tocol, de bêta-tocophérol ou 5,8-diméthyltocol; gamma-tocophérol ou 7,8-diméthyltocol; dzéta 1,2-tocophérol ou 5,7-diméthyltocol; delta-tocophérol ou 8-méthyltocol; êta-tocophérol ou 7-méthyltocol; tocotriénol, dzéta 1-tocophérol ou 5,7,8-triméthyltocotriène-3',7',-11'-ol; epsilon-tocophérol ou 5,8-diméthyltocotriène-3',7',-11'-ol; ou gamma-tocotriénol ou delta-tocotriénol.
  - 21. Procédé selon la revendication 19 ou 20, caractérisé en ce que le sel du composé de formule (I) précitée est un sel monosodique ou le sel disodique.
- 22. Procédé selon l'une des revendications 19 à 21, caractérisé en ce que la concentration en poids du composé de formule (I) précitée, ou de l'un de ses sels, est comprise entre 0,001 et 10 %, de préférence entre 0,01 % et 1 %, et de préférence encore entre 0,05 % et 0,5 %, par rapport au poids total de la composition.

23. Phosphate de tocophérol, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi le groupe consistant du monophosphate ou diphosphate de tocol, de tocotriénol, d'epsilon-tocophérol, de dzéta 1-tocophérol, de dzéta 2-tocophérol, d'êta-tocophérol, le diphosphate de bêta-tocophérol, le diphosphate de gamma-tocophérol, ainsi que leurs sels et esters.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR 92/00748

			101711	72/00/40
IPC S	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  A 61 K 7/48 A  K 9/127 C 07 F 9/65  to International Patent Classification (IPC) or to be	61 K 7/06 5 oth national classification	A 61 K	31/665
	LDS SEARCHED			
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	<del></del>	
IPC 5		07 F		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to th	e extent that such documen	ts are included in t	he fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	e of data base and, where p	racticable, search	terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the releva	nt passages	Relevant to claim No.
X	Chemical Abstracts, vol. 107 1987, (Columbus, Ohio, US), no. 83908d, & RO,A,89761 (IN BUCURESTI) 30 July 1986, see	see page 390, ab STITUTUL ONCOLOG	stract	10
А	EP,A,0236120 (SENJU PHARMACE CO.) 9 September 1987, see th		t	1,8,10, 17
A	EP,A,0376162 (SENJU PHARMACEL CO.) 4 July 1990, see the who	JTICAL ole document		1,8,10, 17
		-/		
		·	·	·
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fa	mily annex	
'A" document	ategories of cited documents: t defining the general state of the art which is not considered articular relevance	date and not in con	lished after the intern flict with the applic ory underlying the i	national filing date or priority ation but cited to understand invention
'L" document	cument but published on or after the international filiog date which may throw doubts on priority claim(s) or which is stablish the publication date of another citation or other	considered novel o step when the docu	r cannot be conside ment is taken alone	
O" document means	ason (as specified) referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to invo	olve an inventive s or more other such d	claimed invention cannot be tep when the document is ocuments, such combination
the priorit	published prior to the international filing date but later than y date claimed	"&" document member		
	tual completion of the international search mber 1992 (12.11.92)	Date of mailing of the in 30 December		·
lame and mai	ling address of the ISA/	Authorized officer		<del></del>
	n Patent Office	Telephone No		

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/FR 92/00748

<del></del>	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Total to detail
A	EP,A 0288969 (SENJU PHARMACEUTICAL CO.) 2 November 1988, see page 3, lines 5-26; claims	1,8,10, 17
A	Patent Abstracts of Japan, vol. 12, no. 391 (C-537)(3238), 18 October 1988, & JP,A,63139114 (SHISEIDO CO., LTD) 10 June 1988, see the whole document	1,8,10,
A. ·	WO,A,8903689 (THE LIPOSOME CO., INC.) 5 May 1989, see abstract; claims	10,13- 15,17
A	EP,A,0332478 (LVMH RECHERCHE) 13 September 1989, see the whole document (cited in the application)	10,15,
-		
		,
		÷

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9200748

SA 63238

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 08/12/92

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A- 0236120	09-09-87	JP-A- 62205091 CA-A- 1269669 DE-A- 3781177 US-A- 4914197	09-09-87 29-05-90 24-09-92 03-04-90
EP-A- 0376162	04-07-90	JP-A- 2172910 US-A- 4973472	04-07-90 27-11-90
EP-A- 0288969	02-11-88	JP-A- 63270626 US-A- 4888329	08-11-88 19-12-89
WO-A- 8903689	05-05-89	EP-A- 0382779 JP-T- 3500651	22-08-90 14-02-91
EP-A- 0332478	13-09-89	FR-A- 2628317 CN-A- 1037834 DE-U- 6890105 WO-A- 8908447 JP-T- 3504598	15-09-89 13-12-89 30-04-92 21-09-89 09-10-91

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande International...0

PCT/FR 92/00748

			FR 92/00748
	ITION (si plusieurs symboles de classificat		
Int.Cl.5 A 61 K 9/127	A 61 K 7/48 A C 07 F 9/655	a classification pationale et la CIB 61 K 7/06 A 61 K 31	/665
II. DOMAINES SUR LESQUE	LS LA RECHERCHE A PORTE		
	Documentation	minimale consultée <sup>8</sup>	
Système de classification		Symboles de classification	
Int.Cl.5	A 61 K	C 07 F	
	Documentation consultée autre que la où de tels documents font partie des d	i documentation minimale dans la mesure lomaines sur lesquels la recherche a porté	
III. DOCUMENTS CONSIDER	ES COMME PERTINENTS <sup>10</sup>		
Categorie O Ide	ntification des documents cités, avec ind des passages pertinents	ication, si nècessaire. <sup>12</sup>	No. des revendications visées 14
1987, no. 83	al Abstracts, vol. 107 (Columbus, Ohio, US), 1908d, & RO,A,89761 (IN STI) 30 juillet 1986,	, no. 10, 7 septembre voir page 390, abrégé ISTITUTUL ONCOLOGIC.	10
A EP,A,0 CO.) 9	236120 (SENJU PHARMAC septembre 1987, voir	EUTICAL le document en entier	1,8,10, 17
A EP,A,0 CO.) 4	376162 (SENJU PHARMAC juillet 1990, voir le	EUTICAL document en entier -/-	1,8,10, 17
tional ou après cette date  "L" document pouvant jeter un priorité ou cité pour dètern autre citation ou pour une  "O" document se référant à un une exposition ou tous aut  "P" document publié avant la d postérieurement à la date o	t général de la technique, non érement pertinent publié à la date de dépôt interna- doute sur une revendication de siner la date de publication d'une raison spéciale (telle qu'indiquée) e divulgation orale, à un usage, à res moyens ate de dépôt international, mais	document ultérieur publié postérieurement : international ou à la date de priorité en n'a à l'état de la rechnique pertineat, mais cité le principe ou la théorie constituant la base "X" document particulièrement pertinent; l'Inve- quée ne peut être considérée comme souvel impliquant une activité inventive "Y" document particulièrement pertinent; l'inve- diquée ne peut être considérée comme impli- activité inventive lorsque le document est a plusieurs autres documents de même nature naison étant évidente pour une personne du "&" document qui fait partie de la même famille	ppartenenant pas pour comprendre de l'invention ntion revendi- le ou comme ntion reven- iquant une ssocie à un ou c, cette combi- metier.
V. CERTIFICATION			
late à laquelle la recherche interna 12-11-1	tionale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de rech 3 0. 12, 92	erche internationale
dministration charges de la recher	che internationale	Signature du fonctionnaire autorisé	
OFFICE E	UROPEEN DES BREVETS	Mme Dagmar FRANK	

Demande International o Page 2 PCT/FR 92/00748

atégorie °	VTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14 DEUXIEME FEUILLE)  Identification des documents cités, 16 avec indication, si nécessaire	No descriptions
	des passages pertinents 17	No. des revendications visées 18
A	EP,A,0288969 (SENJU PHARMACEUTICAL CO.) 2 novembre 1988, voir page 3, lignes 5-26; revendications	1,8,10, 17
A	Patent Abstracts of Japan, vol. 12, no. 391 (C-537)(3238), 18 octobre 1988, & JP,A,63139114 (SHISEIDO CO., LTD) 10 juin 1988, voir le document en entier	1,8,10,
4	WO,A,8903689 (THE LIPOSOME CO., INC.) 5 mai 1989, voir résumé; revendications	10,13- 15,17
<b>1</b>	EP,A,O332478 (LVMH RECHERCHE) 13 septembre 1989, voir le document en entier (citée dans la demande)	10,15, 16
	<b>5</b>	
	•	
	•	

### ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9200748

63238 SA

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du 08/12/92

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	. Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
EP-A- 0236120	09-09-87	CA-A- DE-A-	62205091 1269669 3781177 4914197	9669 29-05-90 1177 24 <b>-</b> 09-92
EP-A- 0376162	04-07-90	JP-A- US-A-	2172910 4973472	04-07-90 27-11-90
EP-A- 0288969	02-11-88	JP-A- US-A-	63270626 4888329	08-11-88 19-12-89
WO-A- 8903689	05-05-89	EP-A- JP-T-	0382779 3500651	22-08-90 14-02-91
EP-A- 0332478	13-09-89	FR-A- CN-A- DE-U- WO-A- JP-T-	2628317 1037834 6890105 8908447 3504598	15-09-89 13-12-89 30-04-92 21-09-89 09-10-91